

NOBILIS MA 5 + CLONE 30

Geautoriseerd

- Avian infectious bronchitis virus, type Massachusetts, strain Ma5, Live
- Newcastle disease virus, strain Clone 30, Live

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

NOBILIS MA 5 + CLONE 30

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Alleen beschikbaar in [Spanish](#) [Danish](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Toedieningsweg:

Toediening door verneveling

Oraal gebruik

Oculonasaal gebruik

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)

3.00 log 10 50% embryo infective dose / 1.00 unit(s)

Alleen beschikbaar in [English](#)

6.00 log 10 50% embryo infective dose / 1.00 unit(s)

Farmaceutische vorm:

Lyofilisaat voor suspensie

Withdrawal period by route of administration:**Toediening door verneveling:****. Chicken (one day-old chick)**

- All relevant tissues. 0 day

Oraal gebruik:**. Chicken (one day-old chick)**

- All relevant tissues. 0 day

Oculonasaal gebruik:**. Chicken (one day-old chick)**

- All relevant tissues. 0 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QI01AD

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)
[Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status toelating:

Valid

Authorised in:

Frankrijk

Package description:

Alleen beschikbaar in [French](#)

Alleen beschikbaar in [French](#)

Alleen beschikbaar in [French](#)

Alleen beschikbaar in [French](#)

Alleen beschikbaar in [French](#)

Alleen beschikbaar in [French](#)

Alleen beschikbaar in [French](#)

Alleen beschikbaar in [French](#)

Alleen beschikbaar in [French](#)
Alleen beschikbaar in [French](#)
Alleen beschikbaar in [French](#)
Alleen beschikbaar in [French](#)
Alleen beschikbaar in [French](#)
Alleen beschikbaar in [French](#)
Alleen beschikbaar in [French](#)
Alleen beschikbaar in [French](#)
Alleen beschikbaar in [French](#)
Alleen beschikbaar in [French](#)
Alleen beschikbaar in [French](#)
Alleen beschikbaar in [French](#)
Alleen beschikbaar in [French](#)
Alleen beschikbaar in [French](#)

Additional information

Entitlement type:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrondslag productvergunning:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Intervet

Marketing authorisation date:

31/07/2000

Productielocaties partijvrijgifte:

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Verantwoordelijke instantie:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Toelatingsnummer:

FR/V/0323807 5/2000

Wijzigingsdatum status toelating:

31/07/2010

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documents

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000040062>